(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. März 2002 (07.03.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/17716 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A01N 43/80 // (A01N 43/80, 47:44), 43:40), 35:08), 35:02), 33:02), 31:08)
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/05939
- (22) Internationales Anmeldedatum:

23. Mai 2001 (23.05.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 42 894.0 31. August 2000 (31.08.2000)
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): THOR GMBH [DE/DE]; Landwehrstrasse 1, 67346 Speyer (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANTONI-ZIMMER-MANN, Dagmar [DE/DE]; Christian-Eberle-Strasse 2a, 67346 Speyer (DE). BAUM, Rüdiger [DE/DE]; Goethestrasse 29, 68753 Waghäusel (DE). SCHMIDT, Hans-Jürgen [DE/DE]; Draisstrasse 35b, 67346 Speyer (DE). WUNDER, Thomas [DE/DE]; Langenschemelstrasse 76, 67435 Neustadt/Weinstrasse (DE).

- (74) Anwälte: DIEHL, Hermann, O., Th. usw.; Augustenstrasse 46, 80333 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Frklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: SYNERGETIC BIOCIDAL COMPOSITION COMPRISING 2-METHYLISOTHIAZOLINE-3-ON
- (54) Bezeichnung: SYNERGISTISCHE BIOZIDZUSAMMENSETZUNG MIT 2-METHYLISOTHIAZOLIN-3-ON
- (57) Abstract: The invention relates to a biocidal composition which can be added to materials which can be attacked by harmful micro-organisms. The composition comprises 2-methylisothiazoline-3-on as biocidal active ingredient and at least one other biocidal active ingredient. The biocidal composition is characterised in that the composition contains formaldehyde or a formaldehyde-depot material, 2-brom-2-nitro-1, 3 propandiol, polyhexamethylene biguanide, o-phenylphenol, pyrithione, n-butyl-1, 2-benzisothiazoline-3-on, n-hydroxymenthyl-1, 2-benzisothiazoline-3-on or benzalkonium chloride as said other biocidal active ingredient.
- (57) Zusammenfassung: Angegeben wird eine Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff. Die Biozidzusammensetzung ist dadurch gekennzeichnet, dass die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff Formaldehyd oder einen Formaldehyd-Depotstoff, 2-Brom-2-nitro-1,3-propandiol, Polyhexamethylenbiguanid, o-phenylphenol, Pyrithion, N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on, N-Hydroxymethyl-1,2-benzisothiazolin-3-on oder Benzylalkonium-chlorid enthält.



Synergistische Biozidzusammensetzung mit 2-Methylisothiazolin-3-on

Beschreibung

5

.5

Die Erfindung betrifft eine Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on (MIT) als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff.

Biozide Mittel werden in vielen Bereichen eingesetzt, beispielsweise zur Bekämpfung von schädlichen Bakterien, Pilzen oder Algen. Es ist seit langem bekannt, in solchen Zusammensetzungen 4-Isothiazolin-3-one (die auch als 3-Isothiazolone bezeichnet werden) einzusetzen, da sich unter diesen sehr wirksame biozide Verbindungen befinden.

Eine dieser Verbindungen ist 5-Chlor-2-methylisothiazolin-3-3.0 on. Sie weist zwar eine gute biozide Wirkung auf, hat aber bei ihrer praktischen Handhabung verschiedene Nachteile. Beispielsweise löst die Verbindung bei Personen, die damit umgehen, häufig Allergien aus. Auch bestehen in manchen Ländern 35 gesetzliche Beschränkungen für den AOX-Wert von Industrieabwässern, d. h. es darf im Wasser eine bestimmte Konzentration von an Aktivkohle adsorbierbaren organischen Chlor-, Bromund Iodverbindungen nicht überschritten werden. Dies verhindert dann den Einsatz von 5-Chlor-2-methylisothiazolin-3-on 30 im gewünschten Umfang. Ferner ist die Stabilität dieser Verbindung unter bestimmten Bedingungen, z.B. bei hohen pH-Werten oder in Anwesenheit von Nucleophilen oder Reduktionsmitteln, nicht ausreichend.

Ein weiteres bekanntes Isothiazolin-3-on mit biozider Wirkung ist 2-Methylisothiazolin-3-on. Die Verbindung vermeidet zwar

WO 02/17716

5

10

20

25

30

35

verschiedene Nachteile von 5-Chlor-2-methylisothiazolin-3-on, beispielsweise das hohe Allergierisiko, hat aber eine wesentlich geringere biozide Wirkung. Ein einfacher Austausch von 5-Chlor-2-methylisothiazolin-3-on durch 2-Methylisothiazolin-3-on ist daher nicht möglich.

PCT/EP01/05939

Es ist auch schon bekannt, Kombinationen aus verschiedenen Isothiazolin-3-onen oder Kombinationen aus mindestens einem Isothiazolin-3-on und anderen Verbindungen zu benutzen. Beispielsweise ist in der EP 0676140 A1 eine synergistische biozide Zusammensetzung beschrieben, die 2-Methylisothiazolin-3-on (2-Methyl-3-isothiazolon) und 2-n-Octylisothiazolin-3-on (2-n-Octyl-3-isothiazolon) enthält.

15 Aus der US 5328926 sind synergistische Biozidzusammensetzungen bekannt, die Kombinationen aus 1,2-Benzisothiazolin-3-on (BIT) und einer Iodpropargylverbindung (Iodpropinylverbindung) sind. Als eine solche Verbindung ist beispielsweise 3-Iodpropargyl-N-butylcarbamat genannt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Biozidzusammensetzung anzugeben, die weitgehend frei von 5-Chlor-2methylisothiazolin-3-on ist, das heißt, worin wichtsverhältnis von MIT zu 5-Chlor-2-methylisothiazolin-3-on mindestens 100:1 beträgt. Außerdem sollen die Komponenten der Biozidzusammensetzung synergistisch zusammenwirken, so sie bei ihrem gleichzeitigen Einsatz in geringeren Konzentrationen verwendet werden können als bei Einzelverwendung. So sollen der Mensch und die Umwelt weniger belastet sowie die Kosten \mathtt{der} Bekämpfung schädlicher Mikroorganismen gesenkt werden.

Diese Aufgabe löst die Erfindung durch eine Biozidzusammensetzung der eingangs genannten Art, die dadurch gekennzeichnet ist, daß sie als weiteren bioziden Wirkstoff Formaldehyd (HCHO) oder einen Formaldehyd-Depotstoff, 2-Brom-

2-nitro-1,3-propandiol (Bronopol, BNP), Polyhexamethylen-biguanid (PMG), o-Phenylphenol (OPP), ein Pyrithion, vorzugsweise Zinkpyrithion (ZnPy), Natriumpyrithion (NaPy), Kupferpyrithion (CuPy) und Eisenpyrithion (FePy), N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on (BBIT), N-Hydroxymethyl-1,2-benzisothiazolin-3-on (HMBIT) und/oder ein Benzalkonium-chlorid, vorzugsweise Dimethylbenzylalkoniumchlorid (BAC) enthält. Diese weiteren bioziden Wirkstoffe können jeweils einzeln oder in einer Kombination aus mindestens zwei von ihnen neben dem MIT in der Biozidzusammensetzung vorliegen.

5

10

15

20

25

30

35

Die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung zeichnet sich unter anderem dadurch aus, daß die Kombination aus MIT und einem der vorgenannten weiteren bioziden Wirkstoffe synergistisch wirkt und deshalb mit einer geringeren Gesamtkonzentration der bioziden Komponenten einsetzbar ist.

Ferner hat die Biozidzusammensetzung der Erfindung den Vorteil, daß sie bisher in der Praxis benutzte, aber mit Nachteilen bezüglich Gesundheit und Umwelt behaftete Wirkstoffe, z. B. das 5-Chlor-2-methylisothiazolin-3-on, ersetzen kann. Außerdem kann die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung bei Bedarf nur mit Wasser als günstigem Medium hergestellt werden. Auch ermöglicht es die Erfindung, durch den Zusatz weiterer Wirkstoffe, die Zusammensetzung speziellen Zielen anzupassen, beispielsweise im Sinne einer erhöhten bioziden Wirkung, eines verbesserten Langzeitschutzes der von Mikroorganismen befallenen Stoffe, einer verbesserten Verträglichkeit mit den zu schützenden Stoffen oder eines verbesserten toxikologischen oder ökotoxikologischen Verhaltens.

Die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung enthält das MIT und den vorgenannten weiteren bioziden Wirkstoff normalerweise im Gewichtsverhältnis von 1:100 bis 100:1, vorzugsweise im Gewichtsverhältnis von 1:20 bis 10:1.

In der Biodzidzusammensetzung liegen das MIT und der vorgenannte weitere biozide Wirkstoff in einer Gesamt-konzentration von vorzugsweise 0,1 bis 100 Gew.%, insbesondere von 1 bis 50 Gew.%, ganz besonders bevorzugt von 1 bis 20 Gew.%, jeweils bezogen auf die gesamte Biozidzusammensetzung, vor.

5

- Es ist zweckmäßig, die Biozide der erfindungsgemäßen

 Zusammensetzung in Kombination mit einem polaren oder unpolaren flüssigen Medium einzusetzen. Dabei kann dieses Medium beispielsweise in der Biozidzusammensetzung und/oder in dem zu konservierenden Stoff vorgegeben sein.
- Bevorzugte polare flüssige Medien sind Wasser, ein Alkohol, wie ein aliphatischer Alkohol mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, z.B. Ethanol und Isopropanol, ein Ester, ein Glykol, z.B. Ethylenglykol, Diethylenglykol, 1,2-Propylenglykol, Dipropylenglykol und Tripropylenglykol, ein Glykolether, 'z.B.
- Butylglykol und Butyldiglykol, ein Glykolester, z.B.
 Butyldiglykolacetat oder 2,2,4-Trimethylpentandiolmonoisobutyrat, ein Polyethylenglykol, ein Polypropylenglykol,
 N,N-Dimethylformamid oder ein Gemisch aus solchen Stoffen.
- Als unpolare flüssige Medien dienen z.B. Aromaten, vorzugsweise Xylol, Toluol und Alkylbenzole, sowie Paraffine, unpolare Ester, wie Phthalate und Fettsäureester, epoxidierte Fettsäuren und deren Derivate sowie Siliconöle.
- Die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung kann auch gleichzeitig mit einem polaren und einem unpolaren flüssigen Medium kombiniert werden.
- Die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung kann neben MIT und den vorgenannten weiteren bioziden Wirkstoffen noch einen oder mehrere zusätzliche biozide Wirkstoffe enthalten, die in

Abhängigkeit vom Anwendungsgebiet ausgewählt werden. Spezielle Beispiele für solche zusätzlichen bioziden Wirkstoffe sind nachfolgend angegeben.

5	Benzylalkohol
	2,4-Dichlorbenzylalkohol
	2-Phenoxyethanol
	2-Phenoxyethanolhemiformal
	Phenylethylalkohol
10	5-Brom-5-nitro-1,3-dioxan
	Dimethyloldimethylhydantoin
	Glyoxal
	Glutardialdehyd
	Sorbinsäure
15	Benzoesäure
	Salicylsäure
	p-Hydroxybenzoesäureester
	Chloracetamid
	N-Methylolchloracetamid
20	Phenole, wie p-Chlor-m-kresol
	N-Methylolharnstoff,
	N,N'-Dimethylolharnstoff
	Benzylformal
	4,4-Dimethyl-1,3-oxazolidin
25	1,3,5-Hexahydrotriazinderivate
	Quartäre Ammoniumverbindungen, wie
	N-Alkyl-N,N-dimethylbenzylammoniumchlorid und
	Di-n-decyldimethylammoniumchlord
	Cetylpyridiniumchlorid
30	Diguanidin
	Chlorhexidin
	1,2-Dibrom-2,4-dicyanobutan
	3,5-Dichlor-4-hydroxybenzaldehyd
	Ethylenglykolhemiformal
35	Tetra-(hydroxymethyl)-phosphoniumsalze
	Dichlorophen

2,2-Dibrom-3-nitrilopropionsäureamid

3-Iod-2-propinyl-N-butylcarbamat

Methyl-N-benzimidazol-2-ylcarbamat

2-n-Octylisothiazolin-3-on

4,5-Dichlor-2-n-octylisothiazolin-3-on

4,5-Trimethylen-2-methylisothiazolin-3-on

2,2'-Dithiodibenzoesäuredi-N-methylamid

2-Thiocyanomethylthiobenzthiazol

C-Formale, wie

5

10

15

20

25

2-Hydroxymethyl-2-nitro-1,3-propandiol

Methylenbisthiocyanat

Umsetzungsprodukte von Allantoin mit Formaldehyd

Die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung kann daneben noch andere übliche Bestandteile enthalten, die dem Fachmann auf dem Gebiet der Biozide als Zusatzstoffe bekannt sind. Es sind dies z.B. Verdickungsmittel, Entschäumer, Stoffe zur Einstellung und Stabilisierung des pH-Werts, Duftstoffe, Dispergierhilfsmittel, färbende Stoffe sowie Stabilisatoren gegen Verfärbungen, z.B. Komplexbildner, und gegen Wirkstoffabbau.

Das MIT ist eine bekannte Verbindung und kann beispielsweise gemäß der US 5466818 hergestellt werden. Das dabei erhaltene Reaktionsprodukt läßt sich z.B. durch Säulenchromatographie reinigen.

HCHO ist bekanntlich im Handel ohne weiteres erhältlich.

Das BNP ist im Handel erhältlich, beispielsweise von der 30 Firma BASF AG unter dem Handelsnamen "Myacide $^{\circledR}$ AS".

Das PMG ist von der Firma Avecia unter dem Handelsnamen "Vantocil IB" erhältlich.

Das OPP ist von der Firma Bayer unter dem Handelsnamen "Preventol O extra" erhältlich.

5

10

15

20

25

30

35

WO 02/17716 PCT/EP01/05939

Pyrithione sind von der Firma Arch Chemicals erhältlich, beispielsweise das ZnPy unter dem Handelsnamen "Zinc-Omadine"
und das NaPy unter dem Handelsnamen "Natrium-Omadine". Das
CuPy und das FePy sind nach bekannten Verfahren durch
Umsetzen von NaPy mit Kupfer- bzw. Eisensalzen zugänglich.

Das BBIT ist von der Firma Avecia unter dem Handelsnamen "Vanquish 100" erhältlich.

Das HMBIT kann durch Kristallisation aus einem Reaktionsgemisch aus Formaldehyd und BIT gewonnen werden.

Das BAC ist von der Firma Thor GmbH unter dem Handelsnamen "BAC 50" erhältlich.

Die erfindungsgemäße Biozidzusammensetzung kann auf sehr unterschiedlichen Gebieten eingesetzt werden. Sie eignet sich beispielsweise für den Einsatz in Anstrichmitteln, Putzen, Ligninsulfonaten, Kreideaufschlämmungen, Klebstoffen, Photochemikalien, caseinhaltigen Produkten, stärkehaltigen Produkten, Bitumenemulsionen, Tensidlösungen, Kraftstoffen, Reinigungsmitteln, kosmetischen Produkten, Wasserkreisläufen, Polymerdispersionen und Kühlschmierstoffen gegen den Befall durch beispielsweise Bakterien, filamentöse Pilze, Hefen und Algen.

In diesen zu konservierenden Stoffen werden die Biozide im allgemeinen in einer Gesamtkonzentration im Bereich von 1 bis 100.000 ppm, vorzugsweise von 10 bis 10.000 ppm, bezogen auf den gesamten zu konservierenden Stoff, eingesetzt.

Bei der praktischen Anwendung kann die Biozidzusammensetzung entweder als fertiges Gemisch oder durch getrennte Zugabe der Biozide und der gegebenenfalls übrigen Komponenten der

Zusammensetzung in den zu konservierenden Stoff eingebracht werden.

Die Beispiele erläutern die Erfindung.

5

20

Beispiel 1

Mit diesem Beispiel wird der Synergismus von Kombinationen aus MIT und HCHO in der erfindungsgemäßen Biozidzusammensetzung aufgezeigt.

Dazu wurden wäßrige Gemische mit unterschiedlichen Konzentrationen an MIT und HCHO hergestellt, und es wurde die Wirkung dieser Gemische auf Pseudomonas aeruginosa geprüft.

Die wäßrigen Gemische enthielten außer der Biozidkomponente und Wasser noch ein Nährmedium, nämlich eine handelsübliche Müller-Hinton-Bouillon. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 96 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

In der nachfolgenden Tabelle I sind die verwendeten Konzentrationen von MIT und HCHO angegeben. Ferner ist daraus ersichtlich, ob jeweils ein Wachstum des Mikroorganismus stattfand (Symbol "+") oder nicht (Symbol "-").

Die Tabelle I zeigt somit auch die minimalen Hemmkonzentrationen (MHK). Hiernach ergibt sich beim Einsatz von MIT allein ein MHK-Wert von 60 ppm und beim Einsatz von HCHO allein ein MHK-Wert von 100 ppm. Dagegen sind die MHK-Werte von Gemischen aus MIT und HCHO deutlich niedriger, das heißt, MIT und HCHO wirken in ihrer Kombination synergistisch.

PCT/EP01/05939 WO 02/17716 9

Tabelle I

MHK-Werte von MIT + HCHO bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 96 h/25 °C

5					•					
	Konzen- tration MIT]	Konzent	tration	n HCHO	(ppm)			
	(mgg)	250	200	150	125	100	75	50	25	0
10										
	100	-	, -	-		-	_	-	-	_
	80	-	· _	_	-	_	- ·	_	-	_
	60	-	-	-	-	-	-	_	-	_
	40	-	-	-	-	-	_	-	-	+
15	30	-	-	-	_	_	-	-	-	+
	20	-	-	-	-	-	_	-	+	+
	15	<u>-</u>	, -	-	-	_	-	_	+	+
	10	-	-	-	_	_	-	-	+	+
	0	-	-	-	_	-	+	+	+	+
20										

Der auftretende Synergismus wird mittels der in der Tabelle II berechneten Werte des Synergieindex zahlenmäßig dargestellt. Die Berechnung des Synergieindex erfolgt nach der Methode von F. C. Kull et al., Applied Microbiology, Bd. 9 (1961), S. 538. Hier wird der Synergieindex mit der folgenden Formel berechnet:

25

30

35

Synergieindex SI = $Q_a/Q_A + Q_b/Q_B$.

Bei der Anwendung dieser Formel auf das hier geprüfte Biozidsystem haben die Größen in der Formel folgende Bedeutung:

- $Q_a =$ Konzentration von MIT Biozidgemisch aus MIT und **HCHO**
- $Q_A =$ Konzentration von MIT als einziges Biozid

PCT/EP01/05939

- Konzentration von HCHO im Biozidgemisch aus MIT und HCHO
- 5 QB = Konzentration von HCHO als einziges Biozid

Wenn der Synergieindex einen Wert von über 1 aufweist, bedeutet dies, daß ein Antagonismus vorliegt. Wenn der Synergieindex den Wert 1 annimmt, bedeutet dies, daß eine Addition 10 der Wirkung der beiden Biozide gegeben ist. Wenn Synergieindex einen Wert von unter 1 annimmt, bedeutet dies, daß ein Synergismus der beiden Biozide besteht.

5

30

35

40

WO 02/17716 PCT/EP01/05939

Tabelle II

Berechnung des Synergieindex von MIT + HCHO bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 96 h/25 °C

	MHK	bei		Konzentration		Q_a/Q_A	$Q_{\rm b}/Q_{\rm B}$	Syner- gie-
10]						index
	MIT-	нсно-	Gesamt-	MIT	нсно	Ì		
	Konzen-	Konzen-	konzen-			Ì		
	tration	tration	tration					
			MIT + HCHO					
15	Q _a	d ^Q	$Q_a + Q_b$					Q_a/Q_A+
	(ppm)	ppm)	(ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)			Q _b /Q _B
	0	100	100	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	10	75 ·	85	11,8	88,2	0,17	0,75	0,92
20	10	50	60	16,7	83,3	0,17	0,50	0,67
	15	50	65	23,1	76,9	0,25	0,50	0,75
	20	50	70	28,6	71,4	0,33	0,50	0,83
	30	25	55	54,5	45,5	0,50	0,25	、 0 ,7 5
	40	25	65	61,5	38,5	0,67	0,25	0,92
25	60	0	60	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00

Aus der Tabelle II ist ersichtlich, daß der optimale Synergismus, das heißt der niedrigste Synergieindex (0,67) eines MIT/HCHO-Gemisches, bei einem Gemisch aus 16,7 Gew. MIT und 83,3 Gew. HCHO liegt.

Beispiel 2

Ähnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und BNP gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml.

Die Inkubationszeit war 72 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

Aus der nachfolgenden Tabelle III sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert beim Einsatz von MIT allein betrug 40 ppm und beim Einsatz von BNP allein 20 ppm.

Tabelle III

MHK-Werte von MIT + BNP bezüglich Pseudomonas aeruginosa
bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

5

10

35

15	Konzen- tration	Konzentration BNP (ppm)									
	MIT (ppm)	50	40	30	20	15	10	5	0		
20	60	_	-	-	_		-	-	<u> </u>		
	50	-	_	-	-	_	-	-	-		
	40	_	-	-	-	_	-	-	-		
	30	-	-	-	-	-	-	-	+		
	20	-	-	- '	-	-	-	-	+		
25	15	-	-	-	- ,	-	-	-	+		
	10	_	-	· -	-	-	-	+	. +		
	5	-	-	-	-	-	+	+	+		
	0	-	· _	-	-	+	+	+	+		

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und BNP trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle IV. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,63) bei einem Gemisch aus 75,0 Gew.% MIT und 25,0 Gew.% BNP.

Tabelle IV

Berechnung des Synergieindex von MIT + BNP bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

	MHK	bei		Q_a/Q_A	Q_{b}/Q_{B}	Syner-		
10								index
	MIT-	BNP-	Gesamt-	MIT·	BNP		·	
	Konzen-	Konzen-	konzen-		l i	.		
	tration	tration	tration		· i			
			MIT + BNP		İ			
15	$Q_{\mathbf{a}}$	Qb	Qa + Qb		İ			Q_a/Q_A+
	(ppm)	ppm)	(ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)			Q_{b}/Q_{B}
	0	20	20	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	5	15	20	25,0	75,0	0,13	0,75	0,88
20	10	10	20	50,0	50,0	0,25	0,50	0,75
	15	5	20	75,0	25,0	0,38	0,25	0,63
	20	5	25	80,0	20,0	0,50	0,25	0,75
	40	0	40	100.0	0.0	1.00	0.00	1.00

25

35

40

5

Beispiel 3

Ähnlich wie im Beispiel 1 wird der Synergismus von MIT und PMG 30 gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 48 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

Aus der nachfolgenden Tabelle V sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzungen ersichtlich. Der MHK-Wert beim Einsatz von MIT allein betrug 40 ppm und beim Einsatz von PMG allein 30 ppm.

Tabelle V

5 MHK-Werte von MIT + PGM bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 48 h/25 °C

	Konzen- tration		Konzentration PMG (ppm)									
10	TIM (mqq)	100	. 75	50	40	. 30	20	10	0			
	50	_	_	_	_	_	-	_				
	40	_	-	-	-	-	-	-	-			
15	30	-	-	_	-	-	-	_	+			
	20	-	-	-	-	-	-	-	+			
	15	-	_	-	-	-	_	-	+			
	10	-	-	-	-	-	-	-	+			
	7,5	-	-	-	-	-	_	-	+			
20	5	_	-	_	-	-	-	- '	+			
	0	-	-	-	-	-	+	+	+			

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und PMG trat ein Synergismus 25 ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle VI. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,46) bei einem Gemisch aus 33,3 Gew.% MIT und 66,7 Gew.% PMG.

Tabelle VI

Berechnung des Synergismus von MIT + PMG bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 48 h/25 °C

MHK bei				Konzenti	ration	Q_a/Q_A	$Q_{\rm b}/Q_{\rm B}$	
10								gie- index
	MIT- Konzen-	PMG-	Gesamt-	MIT	PMG		i	•
	tration	Konzen- tration	<pre>konzen- tration</pre>					
			MIT + PMG					
15	$Q_{a_{i}}$	Q _b	$Q_a + Q_b$					$Q_{\mathbf{a}}/Q_{\mathbf{A}}+$
	(ppm)	ppm)	(ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)			Q_{b}/Q_{B}
	0	30	30	0,0	100 0		1 00	1 00
	5	20	25	20,0	100,0 80,0	0,00 0,13	1,00	1,00
20	5	10	15	33,3	, ,			0,79
20		ł			66,7	0,13	0,33	0,46
	7,5	10	17,5	42,9	57,1	0,19	0,33	0,52
	10	10	20	50,0	50,0	0,25	0,33	0,58
	15	10	25	60,0	40,0	0,38	0,33	0,71
	20	10	30	66,7	33,3	0,50	0,33	0,83
25	40	0	40	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00

Beispiel 4

30

5

Ähnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und OPP gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

- Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 72 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.
- Aus der nachfolgenden Tabelle VII sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert beim

Einsatz von MIT allein betrug 40 ppm und beim Einsatz von OPP allein 750 ppm.

5 Tabelle VII

MHK-Werte von MIT + OPP bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

10	•		:										
	Konzen- tration MIT		Konzentration OPP (ppm)										
	(ppm)	750	500	375	250	200	150	50	37,5	25	12,5	0	
15				_					•		,		
	50	_	-	_	-	_	_	-	_	-	-	_	
	40	_	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
	30	- '	-	-	-	-	-	+	+	+	+	+	
	25	-	-	-		-	-	+	+	+	+	+	
20	20	· -	-	-	-	-	-	+	+	+	+	+	
	15	-	-	-	-	-	-	+	+	+	+	+	
	12,5	-	-	-	-	-	+	+	+	+	+,	+	
	10	-	-	-	-	-	+	+	+	+	+	+	
	7,5	-	-	-	-	+	+	+	+	+	+	+	
25	5	-	-	+	+	+	+-	+	+	+	+	+	
	2,5	-	-	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
	0	-	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und OPP trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle VIII. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,52) bei einem Gemisch aus 2,9 bis 4,8 Gew.% MIT und 97,1 bis 95,2 Gew.% OPP.

Tabelle VIII

Berechnung des Synergismus von MIT + OPP bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

	MHK	bei		Konzenti	ation	Q_{a}/Q_{A}	$Q_{\rm b}/Q_{\rm B}$	Syner- gie-
10						ļ		index
	MIT-	OPP-	Gesamt-	MIT	OPP			
	Konzen-	Konzen-	konzen-		į			
	tration	tration	tration				'	
			MIT + OPP		İ		,	
15	$Q_{\mathbf{a}}$	Qb	$Q_a + Q_b$,	Q_a/Q_A+
	(mqq)	(mgg)	(mgg)	(Gew-%)	(Gew.%)			Q_{b}/Q_{B}
	0	750	750	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	2,5	500	502,5	0,5	99,5	0,06	0,67	0,73
20	5	500	505	1,0	99,0	0,13	0,67	0,79
	7,5	375	382,5	2,0	98,0	0,19	0,50	0,69
	7,5	250	257,5	2,9	97,1	0,19	0,33	0,52
	10	200	210	4,8	95,2	0,25	0,27	0,52
	12,5	200	212,5	5,9	94,1	0,31	0,27	0,58
25	15	150	165	9.1	90,0	0,38	0,20	0,58
	20	150	170	11,8	88,2	0,50	0,20	0,70
	25	150	175	14,3	85,7	0,63	0,20	0,83
	40	ĺο	40	100.0	0.0	1.00	0.00	

30

35

40

5

Beispiel 5

Ähnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und ZnPy gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 72 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

Aus der nachfolgenden Tabelle IX sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert beim Einsatz von MIT allein betrug 40 ppm und beim Einsatz von ZnPy allein über 100 ppm.

5

10

30

Tabelle IX

MHK-Werte von MIT + ZnPy bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

	Konzen- tration MIT		Konzentration ZnPy (ppm)								
15	(ppm)	100	75	50	40	30	20	10	0		
	100		-	_	-	-		_			
	во	_	-	-	_	_	-	-	_		
	60	-	-	~	-	-	_	_	-		
20	40	_	_	-		-	-	_	-		
	30	_	-	-	-	-	_	_	+		
	20		-	-	-	_	-	- ,	+		
	15	_	~	-	_	_	_	_	+		
	10	-	•••	-	-	-	-	_	+		
25	0	+	+	+	+	+	+	+	+		

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und ZnPy trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle X. Dabei wurde für diese Berechnung im Fall des ZnPy ein MHK-Wert von 100 zugrunde gelegt. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,35) bei einem Gemisch aus 50,0 Gew.% MIT und 50,0 Gew.% ZnPy.

Tabelle X

Berechnung des Synergismus von MIT + ZnPy bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

	MHK bei			Konzenti	ration	Q_{a}/Q_{A}	Q_b/Q_B	Syner- gie-
0					Į.			index
	-TIM	ZnPy-	Gesamt-	TIM	ZnPy			
	Konzen-	Konzen-	, konzen-	·]				
	tration	tration	tration					
•			MIT + ZnPy					
5	Q_a	Q _b	$Q_a + Q_b$					Q_a/Q_A+
	(ppm)	ppm)	(ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)			Q_{b}/Q_{B}
	0	100	100	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	10	10	20	50,0	50,0	0,25	0,10	0,35
0	15	10.	25	60,0	40,0	0,38	0,10	0,48
	20	10	30	66,7	33,3	0,50	0,10	0,60
	30	10	40	75,0	25,0	0,75	0,10	0,85
	40	0	40	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00

5

15

: 0

5

Beispiel 6

Ähnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und NaPy gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 96 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

Aus der nachfolgenden Tabelle XI sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert beim Einsatz von MIT allein betrug 60 ppm und beim Einsatz von NaPy allein 200 ppm.

Tabelle XI

5 MHK-Werte von MIT + NaPy bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 96 h/25 °C

10	Konzen- tration MIT		K	onzentr	ation N	аРу (рг	om)		
	(ppm)	300	200	150	100	75	50	25	0
	100		_	_	_		-	_	
15	80	_	-	-	-	-	-	_	_
	60	-	-	-		-	_	-	_
	40	-	-	-	-	-	_	+	+
	30	-	-	-	_	_	-	+	+
	20	′ -	-	-	-	-	+	+	+
20	15	_	-	-	_	_	+	+	+
	10	-	-	-	-	+	+	+	+
	0	-	-	+	+	+	+	+	+

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und NaPy trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle XII. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,63) bei einem Gemisch aus 16,7 Gew.% MIT und 83,3 Gew.% NaPy.

Tabelle XII

Berechnung des Synergismus von MIT + NaPy bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 96 h/25 °C

	MHK	bei		Konzentr	ration	Q_{a}/Q_{A}	Q _b /Q _B	Syner- gie-
)						!		index
	MIT-	NaPy-	Gesamt-	TIM	NaPy	ļ		
	Konzen-	Konzen-	konzen-	.		Ì		
	tration	tration	tration			Ì		
			MIT + NaPy		İ	İ		
5	$Q_{\mathbf{a}}$	Qb	Qa + Qb		İ	∣ i		Qa/Qa+
	(mgg)	ppm)	(ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)	i		Q _a /Q _A + Q _b /Q _B
						i		~D' ~B
	0	200	200	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	10	150	160	6,3	93,8	0,17	0,75	0,92
)	10	100	110	9,1	90,9	0,17	0,50	0,67
	15	75	90	16,7	83,3	0,25	0,38	0,63
	20	75	95	21,1	78,9	0,33	0,38	0,71
	30	50	80	37,5	62,5	0,50	0,25	0,75
	40	50	90	44,4	55,6	0,67	0,25	0,92
5	60	į o	60	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00

Beispiel 7

Э

5

Ähnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und BBIT gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

- Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 72 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.
- O Aus der nachfolgenden Tabelle XIII sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert beim

Einsatz von MIT allein betrug 40 ppm und beim Einsatz von BBIT allein über 500 ppm.

Tabelle XIII

MHK-Werte von MIT + BBIT bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

10		
T ()	,	

5

25

30

	Konzen- tration MIT		K	Conzentr	ation B	BIT (pp	m)		
15	(ppm)	500	375	250	200	150	100	50	0
	50		_	_	_	_	_		
	40	_	_	-	_	-	-	_	-
	30	-	_	_	_	_	-	-	+
20	20	-	-	_	-	-	-	-	+
	15	_	-	-	-	-	-	-	+
	10	_	-	_	-	-	-	+ '	+
	5	+	+	+	+	+	+	+	+
	0	+	+	+	+	+	+	+	+

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und BBIT trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle XIV. Dabei wurde für diese Berechnung im Fall des BBIT ein MHK-Wert von 500 ppm zugrunde gelegt. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,45) bei einem Gemisch aus 9,1 Gew.% MIT und 90,9 Gew.% BBIT.

5

25

35

40

Tabelle XIV

Berechnung des Synergismus von MIT + BBIT bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 72 h/25 °C

10	MHK	bei		Konzentı	ration	$Q_{\mathbf{a}}/Q_{\mathbf{A}}$	$Q_{\mathbf{b}}/Q_{\mathbf{B}}$	gie-
	MIT- Konzen- tration	BBIT- Konzen- tration	Gesamt- konzen- tration	MIT ·	BBIT			index
15	Q _a (ppm)	Qb ppm)	MIT + BBIT Qa + Qb (ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)			Q _a /Q _A + Q _b /Q _B
	0	500	500	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
20	10	100	110	9,1	90,9	0,25	0,20	0,45
	15	50	65	23,1	76,9	0,38	0,10	0,48
	20	50	70	28,6	71,4	0,50	0,10	0,60
	30	50	80	37,5	62,5	0,75	0,10	0,85
	40	ļ o	40	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00

Beispiel 8

Ahnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und HMBIT gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 48 h bei 30 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

Aus der nachfolgenden Tabelle XV sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert beim PCT/EP01/05939

Einsatz von MIT allein betrug 50 ppm und beim Einsatz von HMBIT allein 150 ppm.

5 Tabelle XV

MHK-Werte von MIT + HMBIT bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 48 h/30 °C

10					•				
	Konzen- tration MIT		Ko	onzentra	ation H	MBIT (p	opm)		
	(mgg)	150	100	75	50	25	10	5	0
15									
	50	-	-	-	-	-	_	-	-
	40	-	-	_	-	-	-	+	+
	30	· -	-	-	-	-	+	+	+
	20	-	-	-	-	+	+	+	+
20	15	-	-	-	-	+	+	+	+
	10	-	-	+	+	+	+	+	+
	5	-	-	+	+	+	+	+ ',	+
	0	-	+	+	+	+	+	+	+

25 Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und HMBIT trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle XVI. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,63) bei einem Gemisch aus 23,1 Gew.% MIT und 76,9 Gew.% HMBIT.

Tabelle XVI

Berechnung des Synergismus von MIT + HMBIT bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 48 h/30 °C

	MHK	bei		Konzentı	ration	Q_{a}/Q_{A}	$Q_{\rm b}/Q_{\rm B}$	Syner- gie-
10						ì		index
	MIT-	HMBIT-	Gesamt-	MIT	HMBIT			
	Konzen-	Konzen-	konzen-					
	tration	tration	tration					
			MIT + HMBIT			į		
15	Qa	Qb	$Q_a + Q_b$					Q_a/Q_A+
	(ppm)	ppm)	(ppm)	(Gew-%)	(Gew.%)			$Q_{\rm b}/Q_{\rm B}$
	0	150	150	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	5	100	105	4,8	95,2	0,10	0,67	0,77
20	15	75	90	16,7	83,3	0,30	0,50	0,80
	15	50	65	23,1	76,9	0,30	0,33	0,63
	20	50	70	28,6	71,4	0,40	0,33	0,73
	30	25	55	54,5	45,5	0,60	0,17	0,77
	40	10	50	80,0	20,0	0,80	0,07	0,87
25	50	0	50	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00

Beispiel 9

30

5

Ähnlich wie im Beispiel 1 wurde der Synergismus von MIT und BAC gegenüber dem Mikroorganismus Pseudomonas aeruginosa aufgezeigt.

Die Versuchsansätze enthielten wieder eine Müller-Hinton-Bouillon als Nährmedium. Die Zelldichte betrug 10⁶ Keime/ml. Die Inkubationszeit war 48 h bei 25 °C. Jede Probe wurde mit 120 U/min auf einem Inkubationsschüttler bebrütet.

Aus der nachfolgenden Tabelle XVII sind die MHK-Werte der geprüften Biozidzusammensetzung ersichtlich. Der MHK-Wert bei Einsatz von MIT allein betrug 40 ppm und beim Einsatz von BAC allein 80 ppm.

5 Tabelle XVII

25

30

MHK-Werte von MIT + BAC bezüglich Pseudomonas aeruginosa bei einer Inkubationszeit von 48 h/25 °C

10										
	Konzen- tration MIT		;	Ko	nzentr	ation :	BAC (p	pm)		
	(ppm)	100	80	60	50	40	30	20	10	0
15	\pp\\()	100	00	00	30	40	30	20	Τ0	U
	60	_		_	-	_	_	-	-	
	50	_	~	-	-	-	-	-	-	_
	40	· -	-	-	_	-	-	-	-	-
	30	-	-	-	-	_	-	_	-	+
20	20	-	~	-	-	-	_	-	-	+
	15	-	-	-	-	-	+	+	+	+
	10	-	-	-	-	-	+	+	+	+
	5	_	_	-	-	-	+	+	+	` +
	0	-	_	+	+	+	+	+	+	+

Bei gleichzeitigem Einsatz von MIT und BAC trat ein Synergismus ein. Die Berechnung des Synergieindex ergibt sich aus der Tabelle XVIII. Hiernach lag bei Pseudomonas aeruginosa der niedrigste Synergieindex (0,63) sowohl bei einem Gemisch aus 11,1 Gew.% MIT und 88,9 Gew.% BAC als auch bei einem Gemisch aus 66,7 Gew.% MIT und 33,3 Gew.% BAC.

Tabelle XVIII

Berechnung des Synergismus von MIT + BAC

bezüglich Pseudomonas aeruginosa

bei einer Inkubationszeit von 48 h/25 °C

10								
	MHK	bei	l :	Konzenti	ation	Q_{a}/Q_{A}	$Q_{\mathbf{b}}/Q_{\mathbf{B}}$	Syner-
		,			1			gie-
								index
	-TIM	BAC-	Gesamt-	TIM	BAC	1		
15	Konzen-	Konzen-	konzen-					
	tration	tration	tration					
			MIT + BAC					
	$Q_{\mathbf{a}}$	Qb	$Q_a + Q_b$					$Q_{a}/Q_{A}+$
	(ppm)	ppm)	(mgq)	(Gew-%)	(Gew.%)			$Q_{\rm b}/Q_{\rm B}$
20								
	0	80	80	0,0	100,0	0,00	1,00	1,00
	5	60	65	7,7	92,3	0,13	0,75	0,88
	5 5	50	55	9,1	90,9	0,13	0,63	0,75
		40	45	11,1	88,9	0,13	0,50	0,63
25	10	40	50	20,0	80,0	0,25	0,50	0,75
	15	40	55	27,3	72,7	0,38	0,50	0,88
	20	30	50	40,0	60,0	0,50	0,38	0,88
	20	20	40	50,0	50,0	0,50	0,25	0,75
	20	10	30	66,7	33,3	0,50	0,13	0,63
30	30	10	40	75,0	25,0	0,75	0,13	0,88
	40	0	40	100,0	0,0	1,00	0,00	1,00.

WO 02/17716

Patentansprüche

5

10

- 1. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff Formaldehyd oder einen Formaldehyd-Depotstoff enthält.
- 2. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff 2-Brom-2-nitro-1,3-propandiol enthält.
 - 3. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff mindestens und einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff Polyhexamethylenbiguanid enthält.

30

35

25

4. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammen-

setzung als den weiteren bioziden Wirkstoff o-Phenylphenol enthält.

- 5. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff ein Pyrithion enthält.
- 6. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on enthält.
- 7. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff N-Hydroxymethyl-1,2-benzisothiazolin-3-on enthält.
- 8. Biozidzusammensetzung als Zusatz zu Stoffen, die von schädlichen Mikroorganismen befallen werden können, mit einem Gehalt an 2-Methylisothiazolin-3-on als biozidem Wirkstoff und mindestens einem weiteren bioziden Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung als den weiteren bioziden Wirkstoff ein Benzylalkoniumchlorid enthält.

35

- 9. Biozidzusammensetzung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Benzylalkoniumchlorid das Dimethylbenzylalkoniumchlorid enthält.
- 5 10. Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie das 2-Methylisothiazolin-3-on und den weiteren bioziden Wirkstoff im Gewichtsverhältnis von 1:100 bis 100:1 enthält.
- 10 11. Biozidzusammensetzung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie das 2-Methylisothiazolin-3-on und den weiteren bioziden Wirkstoff im Gewichtsverhältnis von 20:80 bis 80:20 enthält.
- 12. Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie das 2-Methylisothiazolin-3-on in einer Konzentration von 1 bis 50 Gew.%, bezogen auf die gesamte Biozidzusammensetzung, enthält.
- 20 13. Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie den weiteren bioziden Wirkstoff in einer Konzentration von 1 bis 50 Gew.%, bezogen auf die gesamte Biozidzusammensetzung, enthält.
- 14. Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß sie das 3-Methylisothialzolin-3-on und den weiteren bioziden Wirkstoff in einer Gesamtkonzentration von 1 bis 100 Gew.%, bezogen auf die gesamte Biozidzusammensetzung, enthält.

30

35

15. Biozidzusammensetzung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß sie das 3-Methylisothialzolin-3-on und den weiteren bioziden Wirkstoff in einer Gesamtkonzentration von 1 bis 30 Gew.%, bezogen auf die gesamte Biozidzusammensetzung, enthält.

- 16. Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein polares und/oder ein unpolares flüssiges Medium enthält.
- 5 17. Biozidzusammensetzung nach Anspruche 16, dadurch gekennzeichnet, daß sie als ein polares flüssiges Medium Wasser, einen Alkohol, ein Glykol, einen Glykolether, einen Glykolester, ein Polyethylenglykol, ein Polypropylenglykol, N.N-Dimethylformamid, 2,2,4-Trimethylpentandiolmonoisobutyrat oder ein Gemisch aus mindestens zwei dieser Stoffe enthält.
 - 18. Biozidzusammensetzung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß das polare flüssige Medium Wasser ist.
 - 19. Verwendung einer Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 18 zur Bekämpfung von schädlichen Mikroorganismen.

15

20 20. Gegen schädliche Mikroorganismen konserviertes Stoffgemisch oder Material, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Biozidzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 18.

Ini nal Application No PCT/EP 01/05939

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A01N43/80 //(A01N43/80,47:44,43:40,35:08,35:02,33:02,31:08)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{A01N} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data

C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 464 850 A (VOO LIANN ET A 7 November 1995 (1995-11-07) column 3, line 45 -column 4, li examples 1-4		1,10-20
P,X	US 6 114 366 A (MAROSKI JOHN GE AL) 5 September 2000 (2000-09-0 column 2, line 13-26 column 3, line 49 -column 4, li example 1	5)	1,10-20
X Furt	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	In annex.
"A" docume consid "E" earlier filing of "L" docume which citatio "O" docume other "P" docume	tegories of cited documents: and defining the general state of the last which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or means and prior to the international filing date but not he priority date claimed	"T" later document published after the integration or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the described of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	the application but ecory underlying the claimed invention of be considered to cument is taken alone claimed invention the content is taken alone claimed invention step when the ore other such docuus to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
2	4 September 2001	08/10/2001	
Name and	nailing acktress of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Klaver, J	

In 1al Application No
PCT/EP 01/05939

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	I Dalament to all the state
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	DATABASE WPI Section Ch, Week 200107 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class D22, AN 2001-061027 XP002178206 & WO 00 67578 A (SOMAR CORP), 16 November 2000 (2000-11-16) abstract	2,10-20
Х	US 4 732 905 A (DONOFRIO DEBORAH K ET AL) 22 March 1988 (1988-03-22) column 3, line 17 -column 4, line 26; tables I,II	2,10-20
Х	EP 0 398 795 A (KATAYAMA CHEMICAL WORKS CO) 22 November 1990 (1990–11–22) page 3, line 3–33 page 4, line 24,40; example 1	2,10-20
Х	WO 00 28823 A (CHOI KI SEUNG ;KIM JIN MAN (KR); PARK JEONG HO (KR); CHO MYUNG HO) 25 May 2000 (2000-05-25) page 4, line 6-20 page 5, line 22 -page 6, line 23	3,10-20
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 199921 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class CO2, AN 1999-248389 XP002178207 & JP 11 071210 A (SANAI SEKIYU KK), 16 March 1999 (1999-03-16) abstract	1,3, 10-20
E	WO 01 62081 A (KUGLER MARTIN ;BAYER AG (DE); WACHTLER PETER (DE)) 30 August 2001 (2001-08-30) page 1, line 5-7 page 2, line 25; example 3	4,10-20
X	EP 0 513 637 A (GERMO SPA) 19 November 1992 (1992–11–19) page 2, line 14–43; examples I–V	1,3,4, 8-20
X	EP 0 694 258 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 31 January 1996 (1996-01-31) page 2, line 27-29,44,45 page 3, column 21-25; example 1	5,10-20
X	WO 99 08530 A (BAUM RUEDIGER; WUNDER THOMAS (DE); ANTONI ZIMMERMANN DAGMAR (DE);) 25 February 1999 (1999-02-25) page 3, line 5-20 page 4, line 11 -page 7, line 16; examples 1-20	6,7, 10-20

Int. Inal Application No PCT/EP 01/05939

Relevant to claim No.
8-20

Information on patent family members

Int 1al Application No
PCT/EP 01/05939

Patent document cited in search report	t .	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5464850	Α	07-11-1995	NONE	
US 6114366	Α	05-09-2000	NONE	
WO 0067578	Α	16-11-2000	JP 2000319113 A AU 5651299 A	21-11-2000 21-11-2000
US 4732905	Α	22-03-1988	CA 1303485 A	16-06-1992
EP 0398795	A	22-11-1990	CA 2016958 A,C DE 69026138 D DE 69026138 T JP 2943816 B JP 4009305 A KR 143416 B US 5591759 A	17-11-1990 02-05-1996 01-08-1996 30-08-1999 14-01-1992 15-07-1998
WO 0028823	Α	25-05-2000	AU 1186700 A EP 1133231 A	05-06-2000 19-09-2001
JP 11071210	Α	16-03-1999	NONE	
WO 0162081	A	30-08-2001	DE 10008507 A	30-08-2001
EP 0513637	Α	19-11-1992	IT 1247918 B	05-01-1995
EP 0694258	A	31-01-1996	DE 4422374 A AT 205048 T JP 2885666 B JP 8099909 A US 6013527 A	04-01-1996 15-09-2001 26-04-1999 16-04-1996 11-01-2000
WO 9908530	А	25-02-1999	EP 0900525 A AU 731655 B AU 9345398 A BR 9811955 A CN 1267192 T EP 1005271 A HU 0003297 A NO 20000749 A	10-03-1999 05-04-2001 08-03-1999 15-08-2000 20-09-2000 07-06-2000 29-01-2001 18-04-2000
			PL 338711 A TR 200000437 T	20-11-2000 21-08-2000

onales Aktenzeichen PCT/EP 01/05939

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A01N43/80 //(A01N43/80,47:44,43:40,35:08,35:02,33:02,31:08)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 AO1N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweil diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data

ור	AI C	WESENTI	ICH AN	IGESEHEN	FUNTER	AGEN
ı c.	ALS	WESENIL	JUMAN	IGESEREN	CUNICAL	MUEN.

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 5 464 850 A (VOO LIANN ET AL) 7. November 1995 (1995-11-07) Spalte 3, Zeile 45 -Spalte 4, Zeile 53; Beispiele 1-4	1,10-20
Ρ,Χ	US 6 114 366 A (MAROSKI JOHN GERALD ET AL) 5. September 2000 (2000-09-05) Spalte 2, Zeile 13-26 Spalte 3, Zeile 49 -Spalte 4, Zeile 28; Beispiel 1	1,10-20
		*

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
	entnehmen

X Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedalum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

24. September 2001

08/10/2001

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Fax: (+31-70) 340-3016

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,

Bevoltmächtigter Bediensteter

Klaver, J

Int _ onales Aktonzolchen
PCT/EP 01/05939

	101/61	01/05939
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorieº	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Ρ,Χ	DATABASE WPI Section Ch, Week 200107 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class D22, AN 2001-061027 XP002178206 & W0 00 67578 A (SOMAR CORP), 16. November 2000 (2000-11-16) Zusammenfassung	2,10-20
X	US 4 732 905 A (DONOFRIO DEBORAH K ET AL) 22. März 1988 (1988-03-22) Spalte 3, Zeile 17 -Spalte 4, Zeile 26; Tabellen I,II	2,10-20
X	EP 0 398 795 A (KATAYAMA CHEMICAL WORKS CO) 22. November 1990 (1990-11-22) Seite 3, Zeile 3-33 Seite 4, Zeile 24,40; Beispiel 1	2,10-20
X	WO 00 28823 A (CHOI KI SEUNG ;KIM JIN MAN (KR); PARK JEONG HO (KR); CHO MYUNG HO) 25. Mai 2000 (2000-05-25) Seite 4, Zeile 6-20 Seite 5, Zeile 22 -Seite 6, Zeile 23	3,10-20
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 199921 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class CO2, AN 1999-248389 XP002178207 & JP 11 071210 A (SANAI SEKIYU KK), 16. März 1999 (1999-03-16) Zusammenfassung	1,3, 10-20
E	WO 01 62081 A (KUGLER MARTIN ;BAYER AG (DE); WACHTLER PETER (DE)) 30. August 2001 (2001-08-30) Seite 1, Zeile 5-7 Seite 2, Zeile 25; Beispiel 3	4,10-20
Х	EP 0 513 637 A (GERMO SPA) 19. November 1992 (1992-11-19) Seite 2, Zeile 14-43; Beispiele I-V	1,3,4, 8-20
Χ .	EP 0 694 258 A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 31. Januar 1996 (1996-01-31) Seite 2, Zeile 27-29,44,45 Seite 3, Spalte 21-25; Beispiel 1	5,10-20
Х	WO 99 08530 A (BAUM RUEDIGER; WUNDER THOMAS (DE); ANTONI ZIMMERMANN DAGMAR (DE);) 25. Februar 1999 (1999-02-25) Seite 3, Zeile 5-20 Seite 4, Zeile 11 -Seite 7, Zeile 16; Beispiele 1-20	6,7, 10-20
	-/	

L

Interpolation on the property of the property

	INTERNATIONALER RECHERCHENBERIGHT	PCI/EP	PCT/EP 01/05939		
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
	WO 96 01562 A (HOLE TRISTAN; WOOD IAN (GB); WOOLARD TREVOR (GB)) 25. Januar 1996 (1996-01-25) Seite 4, Absatz 2 -Seite 5, Absatz 3; Anspruch 5; Beispiele 1-7		8-20		
:					
!					
1			·		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehoren

ini les Aktenzeichen
PCT/EP 01/05939

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
U\$ 5464850	Α	07-11-1995	KEINE	<u></u>
US 6114366	Α	05-09-2000	KEINE	
WO 0067578	Α	16-11-2000	JP 2000319113 A AU 5651299 A	21-11-2000 21-11-2000
U\$ 4732905	A	22-03-1988	CA 1303485 A	16-06-1992
EP 0398795	A	22-11-1990	CA 2016958 A,C DE 69026138 D DE 69026138 T JP 2943816 B JP 4009305 A KR 143416 B US 5591759 A	17-11-1990 02-05-1996 01-08-1996 30-08-1999 14-01-1992 15-07-1998 07-01-1997
WO 0028823	Α	25-05-2000	AU 1186700 A EP 1133231 A	05-06-2000 19-09-2001
JP 11071210	A	16-03-1999	KEINE	
WO 0162081	Α	30-08-2001	DE 10008507 A	30-08-2001
EP 0513637	A	19-11-1992	IT 1247918 B	05-01-1995
EP 0694258	A	31-01-1996	DE 4422374 A AT 205048 T JP 2885666 B JP 8099909 A US 6013527 A	04-01-1996 15-09-2001 26-04-1999 16-04-1996 11-01-2000
WO 9908530	A	25-02-1999	EP 0900525 A AU 731655 B AU 9345398 A BR 9811955 A CN 1267192 T EP 1005271 A HU 0003297 A NO 20000749 A PL 338711 A TR 200000437 T	10-03-1999 05-04-2001 08-03-1999 15-08-2000 20-09-2000 07-06-2000 29-01-2001 18-04-2000 20-11-2000 21-08-2000
WO 9601562	Α	25-01-1996	AU 2895095 A EP 0769907 A	09-02-1996 02-05-1997